L1 ANSWER 1 OF 1 WPINDEX COPYRIGHT 2009 THOMSON REUTERS on STN

ACCESSION NUMBER: 1995-063900 [09] WPINDEX Full-text

C1995-028423 [09] DOC. NO. CPI:

Styrene*-type resin compsn with improved workability and TITLE: mechanical properties - including styrene* resin with syndiotactic structure, organic cyclic phosphoric ester

cpd and carboxylate of alkali metal, etc.

A13; E11; E12 DERWENT CLASS:

HARUNA T; TAKEUCHI T TNVENTOR :

PATENT ASSIGNEE: (ASAE-C) ASAHI DENKA KOGYO KK
COUNTRY COUNT: 1

PATENT INFO ABBR.:

PATENT NO KIND DATE WEEK LA PG MAIN IPC _____

JP 06340786 A 19941213 (199509)* JA 10[0] JP 3338514 B2 20021028 (200278) JA 10

APPLICATION DETAILS:

APPLICATION DATE PATENT NO KIND

JP 1993-154232 19930531 JP 06340786 A JP 1993-154232 19930531 JP 3338514 B2

FILING DETAILS:

PATENT NO PATENT NO KIND

Previous Publ JP 06340786 A JP 3338514 B2

PRIORITY APPLN. INFO: JP 1993-154232 19930531

AN 1995-063900 [09] WPINDEX Full-text

JP 06340786 A UPAB: 20050511 AB

The compsn comprises 100 pts wt of (A) styrene-type resin having syndiotactic structure with 0.01 to 5 pts wt of (B) at least one of carboxylates of alkali metals, beta-diketonates of alkali metals and beta-ketoacetates of alkali metals and 0.01 to 5 pts wt of (C) at least one organic cyclic phosphoric ester cpd of formula (I), all compounded. In (I), R1= H or 1-4C alkyl; R2 and R3= H, 1-12C alkyl, cycloalkyl, aryl or aralkyl; M= Gp III metal, Gp IV metal or H; X= -OH when M is Gp III metal, =O or -(OH)2 when is Gp IV metal and is absent when M is H; and n = 1 when M is H and 2 when M is Gp III or Gp IV metal. (B) is an aliphatic monocarboxylate of Li. M in formula (I) is Al. (A) has wt average mol wt of at least 10000.

ADVANTAGE - The compsn has improved workability and mechanical properties.

(43) 公開日 平成6年(1994)12月13日

(51) Int.Cl. ¹		識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
C08L	25/00	KFX			
C08K	5/06				
	5/09				
	5/10	KFY			
	5/521	KGB			
				審查請求	未請求 請求項の数1 FD (全 10 頁)
(21)出願番号		特額平5-154232		(71)出顧人	000000387
					旭電化工業株式会社
(22)出願日		平成5年(1993)5	月31日		東京都荒川区東尾久7丁目2番35号
				(72)発明者	
					埼玉県浦和市白幡5丁目2番13号 旭電化
					工業株式会社内
				(72)発明者	
					埼玉県浦和市白幡5丁目2番13号 旭電化
					工業株式会社内
				(74)代理人	弁理士 三浦 良和

(54) 【発明の名称】 スチレン系樹脂組成物

(57)【要約】

[目的] 結晶性を大幅に改善することにより、加工性 が改善されたシンジオタクチック構造を有するスチレン 系樹脂組成物を提供する。

【構成】 主としてシンジオタクチック構造を有するステレン系物館 100 重価部と対して、(a) アルカリ金 順力ルオリ金 順力ルオン 一般 アルカリ金 関係 アルカリ金 関係 アルカリ金 関係 アルカリ金 関係 この $1 \sim 5$ 重量部2よび (b) 次の一般 式 (1) できれる 電板 (2) できれる 現状 大機 リン酸 エステル 化合物 のかなくとも 他 $10 \sim 5$ 重量部を配合してなる ステレン系 樹脂級 成物。 (作1)

$$\mathbf{X-N} = \begin{bmatrix} \mathbf{R}_{2} & & \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} & \mathbf{R}_{2} \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} & \mathbf{R}_{1} \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} & \mathbf{R}_{2} \\ \mathbf{R}_{3} & \mathbf{R}_{2} \end{bmatrix}_{a}$$

【特許請求の範囲】

【請求項1】 主としてシンジオタクチック構造を有するスチレン系被脂100 重量部に対して、(a) アルカリ金属カルボン酸塩、アルカリ金属βージケトナートあるいはアルカリ金属β-ケト酢酸エステル塩の少なくと*

1

*も一種 0. 01~5 重量部および (b) 次の一般式 (1) で表される環状有機リン酸エステル化合物の少な くとも一種 0. 01~5 重量部を配合してなる、スチレン系樹脂組成物。

(化1)

$$\mathbf{X}-\mathbf{M} = \begin{bmatrix} \mathbf{R}_{3} \\ \mathbf{0} & \mathbf{0} & \bigcirc \\ \mathbf{0} - \mathbf{P} \\ \mathbf{CH} - \mathbf{R}_{1} \\ \mathbf{0} & \bigcirc \\ \mathbf{R}_{3} \end{bmatrix} \mathbf{R}_{2}$$

(式中、R、は水薬原子主たは炭薬原子数1~4のアルキル基 を示し、RさまびR、は七年でお水源が、炭液溶子数1~1 2のアルキル素、シリコアルキル素、アリール基またはプラル・ 北小菜魚では、Mは出野緑液準三美または架型砂の金属原子を示 は北小菜原子を示し、Xは松の樹脂精発薬圧薬の金属原子を示 事場合は2日・全たは、Mが暖脂精発薬圧薬の金属原子を示 事場合は2日とまたは1日の2~左示し、Mが水源原子を示 事場合は4日とは2日で、1年の を示し、その他の場合には2を示す。)

【発明の詳細な説明】

[0001] [産業上の利用分野] 本発明は、スチレン系樹脂組成物 に関し、群しくは主としてシンジオタクチック構造を有 するスチレン系樹脂にアルカリ金属化合物および環状系 機りン酸エステル化合物を配合してなる。加工性、領域 の物性をの心整されたスチレン系樹脂組成物に関する。

[0002]

【従来の技術及び問題点】従来からラジカル電合法等に より販売されるステレン系機割は、その立体構造がアタ クチック構造を有しており、種々の成形法、例えば幹出 30 成形、押出成形、中空成形、真空成形、往入成形などの 方法によって、様々な形状のものに成形され、豪庭電気 緊急、事務機器、家庭用品、包装容器、玩具、家具、合 成紙での地産業資材などとして幅広く用いられている。 しかしたがら、このようなアタクテック構造のスチレン 系樹脂は、結晶化しないため、機械の速度や研熱性、耐 業品性に劣るという欠点があった。

[0003] これらの欠点は、すべて、結晶化しないことに由来するものであり、シンジオタクチック構造を有するステレン素機能は結晶化して上起の問題点を解決で 40 きることが知られているが(特開昭62-104818号公縣、特開昭62-2579509分級の、シンジオタクチック構造を有するステレン系機能は、その成形品を結晶化させるために高い直接を構造を決定されていませない。

[0004] このため、特開平1-201350号公報

20 には有機リン酸エステル金属塩からなる造核剤を配合することにより、結晶化速度を大きくし、低温での成形を可能とさせることが提案されている。

【0005】しかしながら、これらの化合物による改善 効果は実用上は未だ満足できるものではなく、特に、シ ンジオタクチック構造を有するスチレン系樹脂の成形性 の改善という観点からはさらに改良が求められていた。 【0006】

【問題点を解決するための手段】本発明者等はかかる現 状に鑑み、値々検討を重ねた結果、シンジオククチック 構造を有するステレン系樹脂にアルカリ金属有視カルボ ン酸塩、アルカリ金属角 - ジケトナートまたはアルカリ 金属角 - ケケ 防軽エステルゼあよび特定の現代未獲リン 酸エステル化合物を添加することにより、結晶性を大幅 に改善することで加工性をも改良できることを見出し本 発明に到達した。

[0007] 即ち未発明は、主としてシンジオタクチック構造を有するスチレン系樹脂100重量に対して、(a)アルカリ全属人の対しを関して、サートートあるいはアルカリ全属)-ケト酢酸エステル化合物の少なくとも一種0.01~5重量部および(b)次の一般式(1)で表される現状希臘リン酸エステル化合物の少なくとも一種0.01~5重量部を配合してなる、スチレン系樹脂組成物を提供するものである。[0008]

[4E.2]

$$\chi_{-M} = \begin{bmatrix} 0 & R_3 & R_2 \\ 0 & O & P \\ 0 & P & CH - R_1 \\ 0 & O & R_2 \end{bmatrix}$$
 (1)

(式中、R,は水素原子または炭素原子数1~4のアルキル基 を示し、R、およびR、はそれぞれ水素原子、炭素原子数1~1 2のアルキル基、シクロアルキル基、アリール基またはアラル キル基を示し、Mは周期律表策三族または第四族の全属原子を たは水秀原子を示し、XはMが周期律表第三族の全属原子を示 す場合にはHO-を示し、Mが周期律表第三族の全國原子を示 す場合にはO=または(HO)2-を示し、Mが休業原子を示す場合にはO=または(HO)2-を示し、Mが休業原子を示す場合には11 を示し、その他の場合には2を示す。)

【0009】以下、本発明のスチレン系樹脂組成物につ いて詳述する。

3

[0010] 本発明で用いられる (a) 成分のアルカリ 金属カルポン酸塩、アルカリ金属β−ジケトナートまた はアルカリ金属βーケト酢酸エステル塩を構成するアル カリ金属としては、リチウム、ナトリウム、カリウムな 20 ウリル、アセト酢酸ステアリル、ペンゾイル酢酸エチ どがあげられる。

【0011】また、アルカリ金属カルボン酸塩を構成す るカルボン酸としては、例えば、酢酸、プロピオン酸、 アクリル酸、オクチル酸、イソオクチル酸、ノナン酸、 デカン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、 ステアリン酸、オレイン酸、リシノール酸、12-ヒド ロキシステアリン聯、ペヘン酸、モンタン酸、メリシン 酸、 B - ドデシルメルカプト酢酸、 B - ドデシルメルカ **プトプロピオン酸、β-N-ラウリルアミノプロピオン** 酸、8-N-メチル-N-ラウロイルアミノプロピオン 30酸などの脂肪族モノカルボン酸;マロン酸、コハク酸、 アジピン酸、マレイン酸、アゼライン酸、セパシン酸、 ドデカンジ酸、クエン酸、プタントリカルボン酸、プタ ンテトラカルボン酸などの脂肪族多価カルボン酸;ナフ テン酸、シクロペンタンカルボン酸、1-メチルシクロ ペンタンカルポン酸、2-メチルシクロベンタンカルボ ン酸、シクロベンテンカルボン酸、シクロヘキサンカル ポン酸、1-メチルシクロヘキサンカルポン酸、4-メ チルシクロヘキサンカルボン酸、3、5-ジメチルシク ロヘキサンカルボン酸、4-プチルシクロヘキサンカル 40 ボン酸 4-オクチルシクロヘキサンカルボン酸、シク ロヘキャンカルボン酸、4-シクロヘキセン-1、2-ジカルボン酸などの脂環式モノまたはポリカルボン酸: 安息香酸、トルイル酸、キシリル酸、エチル安息香酸、 4-第三プチル安息香酸、サリチル酸、フタル酸、トリ メリット酸、ピロメリット酸などの芳香族モノまたはポ リカルボン酸などがあげられる。

【0012】また、アルカリ金属β-ジケトナートを構 成する8-ジケトンとしては、例えば、アセチルアセト ン、 アパロイルアヤトン、 パルミトイルアセトン、ペン 50

ゾイルアセトン、ピパロイルベンゾイルアセトン、ジベ ンパイルメタンなどがあげられる。

【0013】また、アルカリ金属βーケト酢酸エステル 塩を構成する8-ケト酢酸エステルとしては、例えば、 アヤト酢酸エチル、アセト酢酸オクチル、アセト酢酸ラ ル、ペンゾイル酢酸ラウリルなどがあげられる。

【0014】本発明で用いられる(a)成分のアルカリ 金属カルボン酸塩、アルカリ金属β-ジケトナートある いはアルカリ金属βーケト酢酸エステル塩は、上記アル カリ金属とカルボン酸、βージケトン化合物あるいはβ ケト酢酸エステルとの塩であり、従来周知の方法で製 浩することができる。また、これら(a)成分のアルカ リ金属カルボン酸塩、アルカリ金属 B-ジケトナートあ るいはアルカリ金属8-ケト酢酸エステル塩の中でも、 アルカリ金属の脂肪族モノカルポン酸塩、特に、リチウ ムの脂肪族カルボン酸塩が好ましく、とりわけ炭素原子 数8~20の脂肪族モノカルボン酸塩が好ましい。

【0015】上記アルカリ金属カルポン酸塩、アルカリ 金属 8 - ジケトナートあるいはアルカリ金属 β - ケト酢 酸エステル塩の添加量は、スチレン系樹脂100重量部 に対して0.01~5重量部であり、特に、0.05~ 3 重量部が好ましい。

【0016】また、本発明の(b)成分の一般式(1) で表される環状有機リン酸エステル化合物において、R 1で示される炭素原子数1~4のアルキル基としては、 メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、第 二プチル、イソプチルなどがあげられる。また、R2お よびR。で示される炭素原子数1~12のアルキル基と しては、メチル、エチル、プロビル、イソプロビル、ブ チル、第二プチル、第三プチル、アミル、第三アミル、 ヘキシル、ヘプチル、オクチル、イソオクチル、第三オ クチル、2 - エチルヘキシル、ノニル、イソノニル、デ シル、イソデシル、ウンデシル、ドデシル、第三ドデシ ルなど;アリール基としては、フェニル、oートリル、 m-トリルなど;シクロアルキル基としては、シクロブ チル、シクロペキシル、シクロペンチル、シクロペプチ ルなど; アラルキル基としては、ペンジル、α, α = 3 χ + 1 y + y + 1 y + y

【0017】また、Mで表される周期律表第三族または 第四族の金属原子としては、アルミニウム、ガリウム、 ゲルマニウム、錦、チタン、ジルコニウムなどがあげら れ、特にMがアルミニウムである化合物が好ましい。

【0018】従って、本発明で用いられる前記一般式 (1)で表される化合物としては、例えば、次に示すよ 10

うな化合物があげられる。 【0019】

[/E3]

No. 1
$$HO-AI = \begin{bmatrix} t-C_4 R_3 \\ 0 & O-C_2 - t-C_4 R_3 \\ O-C_2 & CR_2 \\ 0-C_3 - t-C_4 R_3 \end{bmatrix}_2$$

[0020] [化4]

No. 2
$$(HO)_2$$
-Ti $- 0$ - F CH_2 CH_2 CH_3 CH_4 CH_4 CH_5 CH_5

[0021] (化5]

No. 3 (110)₂-
$$s_n = \begin{cases} t^{-C_k H_g} & 0 & 0 \\ 0 & 0 & t^{-C_k H_g} \\ 0 & 0 & t^{-C_k H_g} \end{cases}$$

[0022] [化6]

No. 4
$$0=2r-\begin{cases} 1-C_4H_3\\ 0\\ 0-P\\ 0-P\\ 0-P\\ 1-C_4H_3 \end{cases}$$

[0023] [化7]

[0024] [(1:8]

No. 6 HO-A1
$$-C-P$$
 $CH-CH_3$ $CH-CH$

[0025]

【0026】これらの(b)成分の環状有機リン酸エス テル化合物は、例えば、酸性環状有機リン酸エステルの アルカリ金属並と多価金属ハロゲン化物あるいは酸化多 価金属ハロゲン化物とを反応させ、その後必要に応じて 90個ペク解する方法、酸性環状有機リン酸エステルと多価 企業アルコキサイドを反応させ、その後必要に応じて加 水分解する方法となった。その後必要に応じて加 水分解する方法などにより容易に製造することができ

[0027]また、上記環状有機リン酸エステル塩基性 多価金属塩はその粒径についても特に削限を受けず、例 えば、平均粒径0.01~50ミクロンのものを用いる ことができる。

[0028] この環状有機リン酸エステル化合物の添加 量は、スチレン系樹脂100重量部に対して、0.01 40 ~5重量部であり、好ましくは0.03~3重量部であ

(0029]また、(a) 成分のアルカリ金属塩化合物 と(b) 成分の環外有限リン酸エステル化合物の比率は 終に制限を受けないが、特に、(a) 成分のアルカリ金 属塩化合物の採加量が(b) 成分の環状有機リン酸エス テル化合物の採加量の等当量以上である場合に本発明の 効果が著しい。

【0030】本発明で用いられるスチレン系樹脂としては、例えば、ポリスチレン、ポリ (アルキルスチレ 50 ン)、ポリ (ハロゲン化スチレン)、ポリ (アルコキシ スチレン)、ポリ (ビニル安息香酸エステル) およびこ れらの混合物、あるいはこれらを主成分とする共重合体 等があげられる。

【0031】なお、ここでポリ (アルキルスチレン) と しては、ポリ (メチルスチレン) 、ポリ (エチルスチレ ン)、ポリ (イソプロピルスチレン)、ポリ (ターシャ リープチルスチレン) などがあり、ポリ (ハロゲン化ス チレン) としては、ポリ (クロロスチレン) 、ポリ (ブ ロモスチレン)、ポリ (フルオロスチレン) などがあ (メトキシスチレン)、ポリ (エトキシスチレン) など がある。これらのうち特に好ましいスチレン系樹脂とし ては、ポリスチレン、ポリ (p-メチルスチレン)、ポ リ (m-メチルスチレン)、ポリ (p-ターシャリーブ チルスチレン)、ポリ (p-クロロスチレン)、ポリ (m-クロロスチレン)、ポリ (p-フルオロスチレ ン)、さらにはスチレンとp-メチルスチレンの共重合 体をあげることができる。

【0032】また、本発明に用いるスチレン系樹脂は、 分子量については制限はないが、重量平均分子量が1 0.000以上のものが好ましく、とりわけ、50.0 0 0以上のものが最適である。上記した本発明で用いる スチレン系樹脂は、主としてシンジオタクチック構造を 有するものである。主としてシンジオタクチック構造を 有するスチレン系樹脂としては同位体炭素による核磁気 共鳴法 (11 C-NMR法) で測定した、連続する2個の 構成単位の存在割合を示すダイアッドで75%以上、好 ましくは85%以上のものを指す。

【0033】本発明において、各成分を添加する方法は チレン系樹脂粉末あるいはペレットと、添加剤粉末をド ライブレンドする方法、各成分を高濃度で含有するマス ターパッチを作成し、これをスチレン系樹脂に添加する 方法などを用いることができる。また、本発明のスチレ ン系繊脂組成物は、押出成形、射出成形、真空成形、ブ ロー成形、架橋発泡成形などの周知の加工方法により、 各種成型品、繊維、二軸延伸フィルム、シートなどとし て使用することができる。

【0034】また、本発明のスチレン系樹脂組成物は各 種の後処理を施される用途、例えば、医療用途または食 40 品包装用涂などの放射線による滅菌を施される用途、あ るいは参集性などの表面特性の改善のために、成形後、 低温プラズマ処理などが施される用途などにも用いるこ とができる.

【0035】また、本発明のスチレン系樹脂組成物に は、必要に応じて、フェノール系抗酸化剤、有機ホスフ ァイトまたはホスホナイトなどの有機リン系抗酸化剤、 チオエーテル系抗酸化剤、紫外線吸収剤あるいはヒンダ ードアミン化合物などの光安定剤を加え、その酸化安定 件および光安定性をさらに改善することができ、特に、

フェノール系抗酸化剤および/または有機リン系抗酸化 剤を併用することによって加熱加工時の着色および機械 的物性の低下を防止することができる。

【0036】本発明で使用できるフェノール系抗酸化剤 としては、例えば、2、6-ジ第三プチルーp-クレゾ ール、2、6-ジフェニル-4-オクタデシロキシフェ ノール、ステアリル (3、5-ジ第三プチルー4-ヒド ロキシフェニル) プロピオネート、ジステアリル (3. 5 - ジ第三プチルー 4 - ヒドロキシベンジル)ホスホネ る。また、ポリ (アルコキシスチレン) としては、ポリ 10 ート、チオジエチレンピス ((3,5-ジ第三プチルー 4-ヒドロキシフェニル) プロピオネート〕、4,4' - チオピス (6 - 第三プチル-m-クレゾール)、2-オクチルチオー4、6-ジ(3、5-ジ第三プチルー4 -ヒドロキシフェノキシ) -s-トリアジン、2,2' - メチレンピス (4 - メチル- 6 - 第三プチルフェノー ル) 、ピス〔3、3ーピス(4ーヒドロキシー3-第三 プチルフェニル) プチリックアシッド] グリコールエス テル、4、4'-ブチリデンピス(6-第三プチルーm -カレゾール)、2、2'ーエチリデンピス(4、6-20 ジ第三プチルフェノール)、1,1.3-トリス(2-メチルー4-ヒドロキシ-5-第三プチルフェニル) ブ タン、ピス〔2-第三プチル-4-メチル-6-〔2-ヒドロキシー3 - 第三プチルー5 - メチルペンジル)フ **ェニル**] テレフタレート、1, 3, 5-トリス (2, 6 - ジメチル-3-ヒドロキシ-4-第三プチルベンジ ル) イソシアヌレート、1、3、5ートリス(3、5ー ジ第三プチルー4ーヒドロキシベンジル) イソシアヌレ ート、1, 3, 5-トリス (3, 5-ジ第三プチルー4 -ヒドロキシベンジル)-2,4,6-トリメチルベン 特に制限を受けず、一般に用いられる方法、例えば、ス 30 ゼン、1,3,5-トリス〔(3,5-ジ第三プチルー 4ーヒドロキシフェニル) プロピオニルオキシエチル) イソシアヌレート、テトラキス〔メチレン-3-(3, 5-ジ第三プチルー4-ヒドロキシフェニル) プロピオ ネート] メタン、2-第三プチル-4-メチル-6-(2-アクリロイルオキシー3-第三プチルー5-メチ ルベンジル) フェノール、3、9-ピス〔1、1-ジメ チルー2-ヒドロキシエチル)-2,4,8,10-テ トラオキサスピロ〔5. 5〕ウンデカンーピス〔β-(3-第二プチルー4-ヒドロキシー5-プチルフェニ ル) プロピオネート]、トリエチレングリコールピス 〔βー (3 -第三プチルー4 -ヒドロキシー5ーメチル フェニル) プロピオネート) などがあげられる。

> 【0037】これらのフェノール系抗酸化剤の添加量 は、スチレン系樹脂100重量部に対し、0、001~ 5重量部、好ましくは0.01~3重量部である。

【0038】本発明で使用できる有機リン系抗酸化剤と しては、例えば、トリスノニルフェニルホスファイト、 トリス (モノおよびジノニルフェニル) ホスファイト、 トリス (2, 4-ジ第三プチルフェニル) ホスファイ 50 ト、ジ (トリデシル) ベンタエリスリトールジホスファ イト、ジステアリルペンタエリスリトールジホスファイ ト、ピス (2. 4-ジ第三プチルフェニル) ペンタエリ スリトールジホスファイト、ピス(2,6-ジ第三プチ ルー4-メチルフェニル) ペンタエリスリトールジホス ファイト、ピス (2.4.6-トリ第三プチルフェニ ル) ペンタエリスリトールジホスファイト、テトラ(ト リデシル) イソプロピリデンジフェノールジホスファイ ト、テトラ (トリデシル) -4, 4' -n-プチリデン ピス (2-第三プチルー5-メチルフェノール) ジホス (3-第三プチルー4-ヒドロキシ-5-メチルフェニ ル) プタントリホスファイト、2, 2'ーメチレンピス (4.6-ジ第三プチルフェニル) オクチルホスファイ ト、2、2'ーメチレンピス(4,6-ジ第三プチルフ ェニル) オクタデシルホスファイト、2, 2'ーメチレ ンピス (4.6-ジ第三プチルフェニル) フルオロホス ファイト、テトラキス (2, 4-ジ第三プチルフェニ ル) ピフェニレンジホスホナイト、9、10-ジヒドロ -9-オキサー10ホスファフェナンスレン-10-オ キシドなどがあげられる。

【0039】これらの有機含リン化合物の添加量は、ス チレン系樹脂100重量部に対し、0.001~5重量 部、好ましくは0.01~3重量部である。

【0040】チオエーテル系抗酸化剤としては、たとえ ば、チオジプロピオン酸のジラウリル、ジミリスチル、 ミリスチルステアリル、ジステアリルエステルなどのジ アルキルチオジプロピオネート類およびペンタエリスリ トールテトラ (8-ドデシルメルカプトプロピオネー ト)などのポリオールのβ-アルキルメルカプトプロピ オン酸エステル類などがあげられる。

[0041] 紫外線吸収剤としては、たとえば、2.4 -ジヒドロキシベンゾフェノン、2-ヒドロキシ-4-メトキシベンゾフェノン、2-ヒドロキシー4-オクト キシベンゾフェノン、5,5'-メチレンピス(2-ヒ ドロキシー4-メトキシベンゾフェノン) などの2-ヒ ドロキシベンゾフェノン類;2-(2-ヒドロキシ-5 ーメチルフェニル) ベンゾトリアゾール、2-(2-ヒ ドロキシー5-第三オクチルフェニル) ベンゾトリアゾ ール、2-(2-ヒドロキシ-3,5-ジ第三プチルフ ェニル) -5-クロロペンゾトリアゾール、2-(2- 40 ヒドロキシー3-第三プチルー5-メチルフェニル)-5-クロロペンゾトリアゾール、2-(2-ヒドロキシ - 3. 5-ジクミルフェニル) ベンゾトリアゾール。 2. 2'-メチレンピス (4-第三オクチルー6-ペン ゾトリアゾリル) フェノール、2-(2-ヒドロキシー 3 - 第三プチルー 5 - カルポキシフェニル) ベンゾトリ アゾールのポリエチレングリコールエステルなどの2-(2-ヒドロキシフェニル) ベンゾトリアゾール類;フ ェニルサリシレート、レゾルシノールモノベンゾエー ト、2, 4-ジ第三プチルフェニル-3, 5-ジ第三プ 50 【0043】その他、本発明のスチレン系樹脂組成物に

チルー4ードドロキシベンゾエート、ヘキサデシルー 3. 5 - ジ第三プチル-4-ヒドロキシペンゾエートな どのベンソエート類;2-エチル-2'-エトキシオキ ザニリド、2-エトキシー4'-ドデシルオキザニリド などの置換オキザニリド類; エチル-α-シアノ-β. β-ジフェニルアクリレート、メチルー2-シアノー3 - メチル-3- (p-メトキシフェニル) アクリレート などのシアノアクリレート類などがあげられる。

【0042】ヒンダードアミン化合物などの光安定剤と ファイト、ヘキサ (トリデシル) -1, 1, 3-トリス 10 しては、たとえば、2, 2, 6, 6-テトラメチル-4 - ピペリジルステアレート、1、2、2、6、6ーペン タメチルー4-ピペリジルステアレート、2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピベリジルベンゾエート、ピス (2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピペリジル) セ パケート、ピス (1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチルー 4-ピペリジル) セパケート、テトラキス (2, 2, 6.6-テトラメチル-4-ピペリジル) プタンテトラ カルポキシレート、テトラテス(1.2,2,6.6-ペンタメチルー4ーピペリジル) プタンテトラカルボキ 20 シレート、ピス (1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチルー **4 − ピペリジル)・ジ(トリデシル)−1, 2, 3, 4** ープタンテトラカルボキシレート、ピス(1, 2, 2, 6,6-ベンタメチルー4-ピペリジル)-2-プチル -2-(3,5-ジ第三プチル-4-ヒドロキシベンジ 2.6.6-テトラメチル-4-ピペリジノール/コハ ケ酸ジエチル重縮合物、1.6-ピス(2,2,6,6 ーテトラエチルー4ーピペリジルアミノ)へキサン/ジ プロモエタン重縮合物、1,6-ピス(2,2,6,6 30 ーテトラメチルー4ーピペリジルアミノ) ヘキサン/ 2, 4-ジクロロー6-モルホリノーs-トリアジン重 縮合物、1,6-ピス(2,2,6,6-テトラメチル -4-ピベリジルアミノ) ヘキサン/2, 4-ジクロロ - 6 - 第三オクチルアミノ-s-トリアジン重縮合物、 1, 5, 8, 12-テトラキス (2, 4-ビス (N-ブ チルーN-(2、2、6、6-テトラメチル-4-ピペ リジル) アミノ) -s-トリアジン-6-イル) -1, 8、12-テトラアザドデカン、1,5,8,12 ーテトラキス〔2, 4-ピス (N-プチル-N- (1. 2, 2, 6, 6-ペンタメチル-4-ピペリジル) アミ ノ) -s-トリアジン-6-イル) -1, 5, 8, 12 ーテトラアザドデカン、1、6、11ートリス〔2, 4 -ピス (N-プチル-N-(2, 2, 6, 6-テトラメ チルー4 - ピペリジル) アミノ) - s - トリアジン- 6 -イルアミノ) ウンデカン、1, 6, 11-トリス [2, 4-ピス (N-プチル-N-(1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチル-4-ピペリジル) アミノ) -s-ト リアジンー6-イルアミノ)ウンデカンなどのヒンダー ドアミン化合物があげられる。

11

は、必要に応じて、ノニオン系、カチオン系またはアニ オン系の帯電防止剤、アルミニウムーp-第三プチルベ ンゾエート、ジベンジリデンソルピトール、ピス(4-メチルペンジリデン) ソルビトールなどの他の造核剤、 ハイドロタルサイト類、アルカリ土類金属の脂肪族カル ボン酸塩、質料、染料、充填剤、発泡剤、難燃剤、滑 剤、加工助剤などを加えることができる。

[0044]

【実施例】以下、実施例によって本発明をさらに詳細に 説明する。しかしながら、本発明はこれらの実施例によ 10 って何ら制限を受けるものではない。

【0045】製造例1 (No. 1化合物の製造)

2. 2'-メチレンピス(4,6-ジ第三プチルフェニ ル) ホスフェート・ナトリウム塩10、16g(0.0 2 エル) をメタノールに溶解し、40℃で攪拌しながら 三塩化アルミニウム6水塩2,41g(0,01モル) を50m1の水溶液として30分を要して滴下した。滴 下終了後、メタノール還流下に4時間攪拌し室温まで冷 却後、3規定水酸化ナトリウム水溶液を加えpHを6と した。生成物をろ別し、水洗後乾燥し、融点300℃以 20 ル) ホスフェート・ナトリウム塩10.16g(0.0 上の白色粉末9,63gを得た。

【0046】生成物の分析結果は下記の通りであり、目 的物であることを確認した。

アルミニウム含有率: 2. 75% (計算値: 2. 66 %)

: 6. 20%(計算值: 6. 11 リン含有率

赤外線分光分析 (cm-1) : 3400 (νου) 、147 0 (ν:.0)、1230、1100および940 (Vr-0)

[0047] 製造例1と同様の方法により、2.2'-メチレンピス (4-メチル-6-第三プチルフェニル) ホスフェート・ナトリウム塩を用いてNo. 5の化合物 を、2,2'-メチルメチレンピス(4,6-ジ第三プ チルフェニル) ホスフェート・ナトリウム塩を用いてN o,6の化合物を得た。

[0048] 製造例2 (No. 2化合物の製造)

2. 2'-メチレンピス(4,6-ジ第三プチルフェニ ル) アシドホスフェート9.36g(0.02モル)を トルエンに溶解し、テトライソプロビルチタネート2. 84g (0.01モル) のトルエン溶液を加えた。80 ℃で2時間攪拌後、水2gを加え、80℃で更に2時間 機律した。室温まで冷却し、生成物をろ過、乾燥し、酸 点300℃以上の白色粉末9.68gを得た。

【0049】生成物の分析結果は下記の通りであり、目 的物であることを確認した。

チタン含有率: 4. 58% (計算値: 4. 55%) リン含有率 : 6.03% (計算値: 5.89%) 赤外線分光分析 (c m-1) : 3400 (νeg) 、147 0 (v, 10)、1260、1100および920 50 することにより行なった。

(Vr-0) [0050] 製造例3 (No. 3化合物の製造)

2, 2'-メチレンピス(4,6-ジ第三プチルフェニ ル) ホスフェート・ナトリウム塩10.16g(0.0 2 モル) をメタノールに溶解し、50℃で攪拌しながら 四塩化錫8水塩4、04g(0、01モル)を50ml の水溶液として30分を要して滴下した。滴下終了後、 メタノール環流下に4時間攪拌し、室温まで冷却した。 生成物をろ別し、水洗後乾燥し、融点300℃以上の白 色粉末10.44gを得た。

12

【0051】生成物の分析結果は下記の通りであり、目 的物であることを確認した。

保含有率 : 10, 10% (計算値: 10, 57%) リン含有率: 5.65%(計算値: 5.52%) 赤外線分光分析 (cm⁻¹) : 3400 (νοε) 、147 0 (v:.0), 1220, 1060および950 (Vr-0)

[0052] 製造例4 (No. 4化合物の製造)

2, 2'-メチレンピス(4,6-ジ第三プチルフェニ 2 モル)をメタノールに溶解し、50℃で攪拌しながら 二塩化酸化ジルコニウム8水塩3.22g(0.01モ ル)を50m1の水溶液として30分を要して滴下し た。滴下終了後、メタノール還流下に4時間攪拌し、室 温まで冷却した。生成物をろ別し、水洗後乾燥し、融点 300℃以上の白色粉末10、12gを得た。

【0053】生成物の分析結果は下記の通りであり、目 的物であることを確認した。

ジルコニウム含有率 : 8,56%(計算値: 8,47 30 %)

赤外線分光分析 (c m-1) : 3 4 0 0 (νοπ) 、 1 4 7 0 (v...)、1230、1080および940

: 5. 70% (計算値: 5. 76

(VP-0) [0054] 実施例1~12、比較例1~6

リン含有率

シンジオタクチックポリスチレン (重量平均分子量:2 90.000 数平均分子量:158,000 融点: 2.7.0℃ シンジオタクティシティー: 9.6%) 1.0.0 40 重量部に対して、表-1に示すように環状有機リン酸エ ステル化合物(化合物No. 1)を0.3重量部とミリ スチン酸リチウム0.2重量部を溶融混練して得た樹脂 組成物を、300℃で厚さ0、3mmにプレス成形し、 米水中で急冷して透明なプレス板を得た。

【0055】続いて、このプレス板を3mm×3mmの 正方形に切って試料を作成し、この試料を用いて脱偏光 測定を行なった。ここで脱偏光測定は、試料を2枚の力 パーガラスの間に挟み、300℃の溶融炉で3分間融解 させ、結晶化温度80℃と150℃で結晶化速度を測定

-893-

13

[0056]また、上記樹脂組成物を樹脂温度300 ℃、金型温度120℃で射出成形してダンベル状の試験 片を作成した。この成形の際の離型性ならびに成形品の 外観を評価した。

[0057] 実施例2から実施例12は表-1に示すア ルカリ金属塩および環状有機リン酸エステル化合物を実 施例1で用いたシンジオタクチックポリスチレンに配合 して、実施例1と同様にして試験片を得た。

【0058】比較例1から比較例6は表-1に示すアル カリ金属塩および環状有機リン酸エステル化合物を、実 10 結晶化速度 t 1/2 は半量結晶化時間の逆数 (1/秒)を 施例1で用いたシンジオタクチックポリスチレンに配合 して実施例1と同様にして試験片を得た。なお、下記に 示す化合物をそれぞれ比較化合物1または2として使用 した。これらの結果を表-2に示す。

[0059] 【化10】

比較化合物 1

[0060] (化11)

比較化合物 2

【0061】評価方法

示す。即ち所定の結晶化温度における到達結晶化度の半 分になる時間の逆数である。なお、 t1/2 は大きいほ ど結晶化が速く起こることを示す。

離型性: ◎ 通常の操作で容易に金型から成形品が離れ る。

○ 通常の操作で金型から成形品が離れる。

× 工具を用いたり、再加熱等の操作を行なわないと金 型から成形品が離れない。

外 観: ○ 色ムラ、クレージング、クラックが全くな 20 V.

○ 色ムラ、クレージング、クラックがほとんどない。 × 成形品の一部に色ムラ、クレージングあるいはクラ ックが明らかに発生している。 [0062]

【表1】

表-1 評価したアルカリ金属塩および環状有機リン酸エステル化合物と その配合量 (重量部)

		アルカリ金属塩	配合量	環状有機リン酸 エステル化合物	配合量
夹箍例	1	ミリスチン酸リチウム	0. 2	化合物No. 1	0, 3
実施例	2	ミリスチン酸リチウム	0. 2	化合物No.2	0.3
実施例	3	ミリスチン酸リチウム	0. 2	化合物No. 3	0. 3
実施例	4	ミリスチン酸リチウム	0. 2	化合物No. 4	0.3
実施例	Б	ミリスチン酸リチウム	0. 2	化合物No. 5	0. 3
実施例	6	ミリスチン酸リチウム	0. 2	化合物No. 6	0. 3
実施例	7	ミリスチン酸リチウム	0. 2	化合物No.7	0.3
実施例	8	ステアリン酸リチウム	0. 2	化合物No.1	0.3
実施例	9	ステアリン酸	0. 2	化合物No, 1	0. 3
		ナトリウム			
実施例1	0	12-ヒドロキシステ	0, 2	化合物No.1	0.3
		アリン酸リチウム			
実施例1	1	安息香酸リチウム	0. 2	化合物No.1	0.8
実施例 1	2	リチウムアセチル	0. 2	化合物No. 1	0. 3
		アセトナート			
比較例	1			化合物No. 1	0. 5
比較例	2	ミリスチン酸リチウム	0. 2	比較化合物1	0. 8
比較例	8	ステアリン酸	0. 2	化合物No. 1	0. 8
		カルシウム			
比較例	4	ミリスチン酸リチウム	0.5		
比較例	蛟朔 5		— 比較化合物 2		0. 5
比較例	6	ミリスチン酸リチウム	0, 2	比較化合物2	0. 8

[0063] [表2] 表-2

		結晶化速度 t	加工性		
		結晶化湿度 80℃	結晶化湿度150℃	雜型性	外提
実施例 :	1	0.63	1. 07	0	0
	2	0.59	1.03	0	0
	3	0.57	0.96	0	0
	4	0.55	0.95	0	0
	5	0.60	1.04	0	0
	6	0.61	1, 05	0	0
	7	0.56	0, 96	◎.	0
	8	0, 62	1,06	0	0
9	9	0.63	1.06	0	0
1 (С	0.62	1.05	0	0
1	1	0.62	1.05	0	0
1:	2	0, 58	1.01	0	0
比較例	1	結晶化せず	0. 13	×	Δ
	2	0.31	0.57	Δ	0
	3	0.30	0, 55	Δ	Δ
	4	0.38	0.63	0	0
	5	0.49	0.80	0	0
,	6	0.47	0.76	0	0
		1		_	L

[0064]

【発明の効果】アルカリ金属カルボン酸塩または環状有機リン酸エステル化合物を各々単独で用いた場合には、 ステレン系樹脂の結晶化速度等はある程度改善されるも 30 のの、その効果は実用上は接見しえるものではなく不十分である。また、アルカリ土側金属カルボン酸塩と環状 有機リン酸エステル化合物を併用した場合、あるいはア ルカリ金属カルボン酸塩と環状有機リン酸エステル多価

金属塩 (比較化合物) を併用した場合にもその改善効果 は不十分である。

[0065] これに対し、アルカリ金属化合物と環状有機リン酸エステル化合物を併用した木売明の組成物は、 結晶化速度からに改善され、職型性や外壁上で加工 性が改善されており、成形サイクルの短縮が期待できる 本発明の効果が軽めて特異的なものであることが明らか である。